Method for synthesis of (2S,3aS,7aS)-1-(S)-alanyl-octahydro-1H-indole-2carboxylic acid derivatives and use in the synthesis of perindopril

Publication number: EP1256500 Publication date: 2002-11-13

MEZEI TIBOR (HU); PORCS-MAKKAY MARTA (HU); Inventor: SIMIG GYULA (HU)

Applicant: SERVIER S A LAB (FR)

Classification:

- Internationals C07B61/00: C07K5/02: C07K5/06: C07B61/00:

C07K5/00; (IPC1-7): C07K5/02 - Furoneant C07K5/02H1A1; C07K5/06A1H1 Application number: FP20020291853 20020723 Priority number(s): FR20010009839 20010724

Also published as: WO03016336 (A1) US2004198988 (J MXPA04000443 (FR2827860 (A1) US2004198988 (A1) MXPA04000443 (A) more >>

Cited documenter

EP0049658 EP0308341 WO0158868 WO0156972 WQ0156353 more >>

Report a data error here

Abstract of EP1256590

Process for industrial synthesis of (2S, 3aS, 7aS)-1-(S) alanyl octahydro-2-carboxylic acid derivatives (I) by reaction of alarnine derivative (VI) and ester derivative (V) and catalytic hydrogenation. Process for industrial synthesis of (2S, 3aS, 7aS)-1-(S) alanyl octahydro-2-carboxylic acid derivatives of formula (I) comprises reaction of an ester of formula (V) with an alanine of formula (VI) in an organic solvent optionally in the presence of less than 0.6 mole per mole (V) of 1-hydroxybenzotriazole and in the presence of 1-1.2 mole of dicyclohexylcarbodilmide and 1-1.2 mole of triethylamine per mole of (V) at 20-50 degrees C to give a compound of formula (VIII) which is then hydrogenated at 1-40 bars and 30-70 degrees C in the presence of a calalyst, preferably rhodium on charcoal or platinum dioxide, to form (I). R1 = H, 1-8C alkyl, or benzyl; and R2 = amino protecting group. An Independent claim is also included for a process for the synthesis of perindopril starting from (I).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 13.11.2002 Bulletin 2002/46

(12)

(51) Int Cl.7: C07K 5/02

(21) Numéro de dépôt: 02291853.6

(22) Date de dépôt: 23.07.2002

(84) Etats contractants désignés: AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE SK TR Etats d'extension désignés: AL LT LV MK RO SI

(72) Inventeurs:

 Mezel, Tibor 1221 Budapest (HU)

· Porcs-Makkay, Marta

2013 Pomaz (HU) · Simig, Gyula

1225 Budapest (HU)

(30) Priorité: 24.07.2001 FR 0109839

(71) Demandeur, Les Laboratoires Servier S.A. 92200 Neullly sur Seine (FR)

Nouveau procédé de synthèse de dérivés de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-1-(54)(S)-alanyl-octahydro-1H-indole-2-carboxylique et application à la synthèse du perindopril

(57) Procédé de synthèse industrielle des composés de formule (I) :

dans laquelle R₁ représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle ou benzyle, et R2 représente un groupement protecteur de la fonction amino.

Application à la synthèse du perindopril et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

$$\begin{array}{c} H \\ \vdots \\ \vdots \\ S \\ H \\ CCH_3 \\ \hline (S) \\ NHR_2 \end{array} \hspace{0.5cm} (I)$$

Description

5

10

15

20

25

30

35

45

50

[0001] La présente invention concerne un procédé de synthèse industrielle des composés de formule (I):

dans laquelle R₁ représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramiflé ou benzyle, et R₂ représente un groupement protecteur de la fonction amino,

et leur application à la synthèse industrielle du perindopril de formule (II):

et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

[0002] Le perindopril, ainsi que ses sels pharmaceutiquement acceptables, et plus particultèrement son sel de tortbutylamine, possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes. Leur principale propriété est d'inhiber l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ou kininase II), ce qui permet d'une part d'empêcher la transformation du décapeptide angiotensine I en octapeptide angiotensine II (vasoconstricteur), et d'autre part de prévenir la dégradation de la bradyklinie (vasodilatateur) en peotide inactif.

Ces deux actions contribuent aux effets bénéfiques du perindopril dans les maladies cardiovasculaires, tout particulièrement l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque.

[0003] Le perindopril, sa préparation et son utilisation en thérapeutique ont été décrits dans le brevet européen EP 0 049 658.

[0004] Compte-tenu de l'intérêt pharmaceutique de ce composé, il était important de pouvoir y accéder avec un procédé de synthèse industrielle performant, facilement transposable à l'échelle industrielle, conduisant au perindopril avec un bon rendement. et surout avec une excellente purpeté.

Le brevet EP 0 308 341 décrit la synthèse industrielle du perindopril par hydrogénation catalytique de l'acide (2S)-2,3-dihydroindole 2-carboxylique, suivile du couplage de l'ester benzylique de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-octahydroindole 2-carboxylique ainsi obtenu avec l'ester éthylique de la N-f(S)-1-carboxybutyl-(S)-alanine, puis de la déprotection du groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique.

Ce procédé présente l'avantage de conduire au perindopril avec un bon rendement. Cependant, la pureté du perindopril obtenu par ce procédé n'est pas satisfaisante, ce qui nécessite une étape de purification pour parvenir au perindopril avec une qualité permettant son emploi comme principe actif pharmaceutique.

En effet, dans les conditions décrites dans ce brevet, le perindopril obtenu est contaminé dans des proportions importantes par les impuretés de formules (III) et (IV):

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

formule (I):

[0005] La demanderesse a présentement mis au point un nouveau procédé de synthèse industrielle qui conduit, sans nécessiter de purification laborieuse, au perindopril avec une pureté qui ets compatible avec son utilisation comme principe actif pharmaceutique, et qui est notamment totalement exempt des impuretés de formules (III) et (IV).

[0006] De plus, ce procédé utilise comme source de chirallité l'alanine, matière première natureille et donc peu coûteuse. [0007] Plus spécifiquement, la présente invention concerne un procédé de synthèse industrielle du composé de

H CO₂R₁
CH₃ (S)

dans laquelle R_1 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C_1-C_0) linéaire ou ramifié ou benzyle, et R_2 représente un groupement protecteur de la fonction amino, caractèrisé en ce ou el ron met en réaction l'ester de formule (V):

$$(V)$$

50 dans laquelle R₁ est tel que défini dans la formule (I), avec le dérivé de l'alanine de formule (VI):

$$CH_3$$
 R_2HN
 (VI)

dans laquelle R2 est tel que défini dans la formule (I),

dans un solvant organique tel que, par exemple, le létrahydrofurane ou Tacétate d'éthyle, en l'absence de 1-hydroxybenzotriazole ou en présence d'une quantité de 1-hydroxybenzotriazole inférieure à 0,6 mois par moie de composé de formule (V) utilisé, en présence d'une quantité de dicyclohexylcarbodilimide comprise entre 1 et 1,2 mole par moie de composé de formule (V) utilisé, en température comprise entre 1 et 1,2 mole par moie de composé de formule (V) utilisé, à un température comprise entre 2 et 50°C.

pour conduire après isolement puis recristallisation au composé de formule (VII);

$$\begin{array}{c} \\ N \\ CO_2R_1 \\ O \\ NHR_2 \end{array} \hspace{0.5cm} \text{(VII)}$$

dans laquelle R1 et R2 sont tels que définis précédemment,

que l'on hydrogène en présence d'un catalyseur tel que, par exemple, Pd/C, Rh/C, Pt/C, Nl/C ou PtO₂, sous une pression d'hydrogène comprise entre 1 et 40 bars, à une température comprise entre 30 et 70°C, pour conduire au composé de formule (I).

25 [0008] Le composé de formule (I) ainsi obtenu est ensuite soumis, le cas échéant, à une réaction de déprotection des fonctions acide et amine, suivie d'une réaction de couplage, soit avec le 2-oxo-pentanoate d'éthyle dans des conditions d'amination réductrice, soit avec un composé de formule (XII):

X (8) CO Ft (XII)

40 dans laquelle X représente un groupement partant choisi parmi atome d'halogène, — O—SO₂CH₃ et

$$-O-SO_{\overline{2}}$$
 $-CH_3$

pour conduire au perindopril optiquement pur, que l'on transforme, si on le souhaite, en un sel pharmaceutiquement acceptable tel que le sel de tert-butylamine.

[0009] Ce procédé est particulièrement intéressant pour les raisons suivantes :

 Le couplage en milieu alcalin de l'ester benzylique de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-octahydroindole 2-carboxylique de formule (VIII):

5

10

15

20

30

35

45

50

avec le composé de formule (IX) a été décrit dans le brevet EP 0 308 341.

5

10

15

20

25

30

35

50

Cependant, l'ester benzylique du perindopril ainsi obtenu est contaminé par de nombreux produits secondaires

En particulier, il contient dans des proportions importantes (5 à 15 %) les impuretés de formules (X) et (XI) résultant de la réaction du produit de couplage avec la dicyclohexylcarbodilimide, impuretés qui après débenzylation conduisent aux impuretés de formules (III) et (IV).

- 45 La Demanderesse a trouvé que la réaction de couplage du composé de formule (V) avec le composé de formule (VI) conduisait à un composé de formule (VII) totalement exempt des impuretés résultant de la réaction du produit de couplage avec la dicyclohexylcarbodilimide.
 - Le composé de formule (VII) ainsi obtenu conduit au perindopril avec une pureté bien meilleure, et qui est notamment totalement exempt des impuretés de formules (III) et (IV).
 - De plus, la Demanderesse a trouvé que le composé intermédiaire de formule (VII) pouvait être obtenu sous une forme cristalline aisément purifiable.
- Sa transformation selon le procédé de l'invention conduit ainsi au composé de formule (I) avec une pureté exceilente.

 [0010] Les exemples ci-dessous illustrent l'invention, mais ne la limitent en aucune façon.

Exemple 1 : (2S)-1-{(2S)-2-{(Tert-butyloxycarbonyl)-amino}-propionyl}-2,3-dihydro-1H-indole-2-carboxylate de méthyle :

[0011] Dans un réacteur sous agitation sont introduits 2,13 kg de (2S)-2,3-dihydroindole 2-carboxylate de méthyle, 1 kg de triéthylamine, 301 de tétrahydrofurane puis, après 10 mn d'agitation à température ambiante, 1,9 kg de N-ţtertbutyloxycarbonylj-(S)-alanine, et 2 kg de dicylohexylcarbodilmide. Le mélange hétérogène est ensuite agité à température ambiante pendant 6 heures, puis il est refroid à 0°C et filtré.

Le filtrat est ensuite lavé, puis recristallisé dans un mélange hexane/acétate d'éthyle 10/1 pour conduire au produit attendu avec un rendement de 81% et une pureté chimique de 98%.

Point de fusion: 130-131°C

T00121

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

Microanalyse élémentaire :					
	С%	Н%	N%		
calculé	62,05	6,94	8,04		
trouvé	61,80	6,94	8,00		

Exemple 2 : (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(Tert-butyloxycarbonyl)-amino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylate de méthyle / méthode 1 :

25 [0013] Le résidu obtenu dans l'exemple 1 (1 kg) est mis en solution dans le méthanol et transféré dans un hydrogénateur, puis 0,10 kg de rhodium sur charbon à 5% sont ajoutés.

Le mélange est ensuite hydrogéné sous une pression de 30 bars, à une température de 60°C, jusqu'à absorption de la quantité théorique d'hydrogène.

Après filtration du catalyseur, le solvant est évaporé pour conduire au produit attendu avec un rendement de 90% et une pureté chimique de 98%.

Exemple 3 : (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(Tert-butyloxycarbonyl)-amino]-propionyl)-octahydro-1H-indole-2-carboxylate de méthyle I méthode 2 :

[0014] Le résidu obtenu dans l'exemple 1 (1 kg) est mis en solution dans l'acide acétique et transféré dans un hydrogénateur, puis 0,10 kg de dioxyde de platine sont ajoutés.

Le mélange est ensuite hydrogéné sous une pression de 10 bars, à une température de 40°C, jusqu'à absorption de la quantité théorique d'hydrogène.

Après filtration du catalyseur, le solvant est évaporé pour conduire au produit attendu avec un rendement de 90% et une pureté chimique de 98%.

Revendications

1. Procédé de synthèse industrielle du composé de formule (I)

$$\begin{array}{c} H \\ \vdots \\ \vdots \\ N \\ CO_{2}R_{1} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CO_{2}R_{1} \\ CH_{3} \\ \vdots \\ NHR_{2} \end{array}$$

$$(I)$$

dans laquelle R_1 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle $(C_1 \cdot C_6)$ linéaire ou ramifié ou benzyle, et R_2 représente un groupement protecteur de la fonction amino, caractérisé en ce que l'on met en réaction l'éset de formule (Y):

$$\bigcup_{H} (S) CO_2 R_1 \qquad (V)$$

dans laquelle R₁ est tel que défini dans la formule (I), avec le dérivé de l'alanine de formule (VI):

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

dans laquelle R2 est tel que défini dans la formule (I),

dans un solvant organique tel que, par exemple, le létrahydrofurane ou l'acétate d'éthyle, en l'absence de 1-hydroxybenzofriazole ou en présence d'une quantité de 1-hydroxybenzotriazole inférieure à 0,6 mole par mole de composé de formule (V) utilisé, en présence d'une quantité de dicyclohexylcarbodilmide comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (V) utilisé, et d'une quantité de triéthylamine comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (V) utilisé, et d'une quantité de triéthylamine comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (V) utilisé, et d'une quantité de triéthylamine comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (V) utilisé, et d'une quantité de triéthylamine comprise entre 1 et 1,2 mole

à une température comprise entre 20 et 50°C.

pour conduire après Isolement puis recristallisation au composé de formule (VII) :

$$H_3C \underset{(S)}{\overset{(S)}{\longrightarrow}} V H_2$$

dans laquelle R_1 et R_2 sont tels que définis précédemment, que l'on hydrogène en présence d'un catalyseur tel que, par exemple, Pd/C, Rh/C, Pt/C, Ni/C ou PtO₂, sous une pression d'hydrogène comprise entre 1 et 40 bars, à une température comprise entre 30 et 70°C, pour conduire au composé de formule (1).

- Procédé de synthèse du composé de formule (I) selon la revendication 1 caractérisé en ce que le catalyseur utilisé dans l'étape d'hydrogénation est le rhodium sur charbon.
- Procédé de synthèse du composé de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que le catalyseur utilisé dans l'étape d'hydrogénation est le dioxyde de platine.
 - Procédé de synthèse du composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que R₁ représente le groupement méthyle.

- 5. Procédé de synthèse du perindopril ou de ses sels pharmaceutiquement acceptables à partir du composé de formule (1), caractérisé en ce que le composé de formule (1) est obtenu par le procédé de synthèse selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.
- Procédé de synthèse selon la revendication 5, caractérisé en ce que le perindopril obtenu est exempt des impuretés de formules (III) et (IV).



Office suropéen des brandes BAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande EP 02 29 1853

DO	CUMENTS CONSIDER	ES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Citation du document avec des parties pertin		Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CI.7)
D,Y	EP 0 049 658 A (ADI 14 avril 1982 (1982 * page 16 - page 18	-04-14)	1,5	C07K5/02
D,Y	EP 0 308 341 A (ADII 22 mars 1989 (1989-0 * page 8 - page 9;	J3-22)	1,5	
A		OF THE STEREOISOMERS 190) AND PERINDOPRILATE COVERY, HARWOOD GMBH, XX, , pages 11-28,	1-6	
P,A	WO 01 58868 A (ADIR TURBE HUGUES (FR)) 16 août 2001 (2001–(* revendications *	;LANGLOIS PASCAL (FR);	1-6	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.7)
P,A	WO 01 56972 A (ADIR SOUVIE JEAN CLAUDE (9 août 2001 (2001-08 * page 1; revendica	(FR)) 3-09)	1,6	C075
P,A	WO 01 56353 A (ADIR (FR)) 9 août 2001 (2 * page 1; revendicat	2001-08-09)	1,6	
Le pre	sent rapport a été établi pour tou	tes les revendications		
	leu de la rechercho	Date d'achèvement de la rechercite		Examinations
	LA HAYE	16 septembre 2002	Cho	uly, J
X : parti Y : parti Butte A : arriè O : divu	ATEGORIE DES DOCUMENTS CITES cultèrement pertinent à lui seux cultèrement pertinent en combinaison document de la même catégorie ex-plan technologique igation non-écrite ment intercalidre	T : théorie ou princip E : document de bre date de dépôt ou	n à la base de l'in vet antérieur, ma après cette date unde raisons	nveration is publié à la

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 02 29 1853

La présente annues indiquis les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de réderache européanne viés d'adessisse.

Les dis members sont contenus au tichier informatique de l'Officeauropéen des brevets à la câte du Les raiset jennements fournis sont contenis à titre indicalif et n'angagent pas la responsabilité de l'Office auropéen des brevets.

16-09-2002

Document brevel au rapport de rech		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0049658	A	14-04-1982	FR	2491469 A1	09-04-1982
			FR	2503155 A2	08-10-1982
			AT	7910 T	15-06-1984
			AU	542611 B2	28-02-1985
			ΑU	7594981 A	08-04-1982
			DD	201783 A5	10-08-1983
			DΕ	3164201 D1	19-07-1984
			DK	434381 A ,B,	03-04-1982
			EG	15361 A	30-04-1987
			EP	0049658 A1	14-04-1982
			ES	505999 D0	16-04-1983
			ES	8305723 A1	16-07-1983
			FI	813034 A ,B,	03-04-1982
			GR	75016 A1	12-07-1984
			КU	185147 B	28-12-1984
			ΙE	51821 B1	01-04-1987
			IL	63940 A	30~06~1985
			JP	1032239 B	29-06-1989
			JP	1712706 C	27-11-1992
			JP	57091974 A	08-06-1982
			KR	8601875 B1	24-10-1986
			LT	2504 R3	15-02-1994
			LU	88262 A9	03-02-1994
			LV	5484 A3	10-03-1994
			MΧ	6654 E	01-10-1985
			NO	813339 A ,B,	05-04-1982
			NZ	198535 A	28-09-1984
			0A	6914 A	31-05-1983
			PH	17516 A	13-09-1984
			PT	73755 A ,B	01-11-1981
			SU	1153827 A3	30-04-1985
			us	4508729 A	02-04-1985
			US	4565819 A	21-01-1986
			US	4644008 A	17-02-1987
			US	4616029 A	07-10-1986
			US	4616031 A	07-10-1986
			US	4616030 A	07-10-1986
			YU	236681 A1	30-09-1983
			ZA	8106844 A	29-09-1982
EP 0308341	Α	22-03-1989	FR	2620709 A1	24-03-1989
			ΑT	59047 T	15-12-1990
			AU	2236288 A	23-03-1989
			CA	1336348 Al	18-07-1995
			CA	1338015 A1	30-01-1996
			DE	3861275 D1	24-01-1991

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 02 29 1853

La prison la amora indiqua les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de reduxche autogéneme des di-Clésea.

Lasdis members sont contenus au lichier Informatique de l'Office

16-09-2002

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
EP	0308341	Α		DK	515188	A	18-03-1989
				EP	0308341	A1	22-03-1989
				GR	3001539	T3	23-11-1992
				11	61453	В	02-11-1994
				JP	1110696	Ā	27-04-1989
				JP	1831914	C	29-03-1994
				JP	5043717	В	02-07-1993
				NZ	226224	A	26-09-1990
				OA	8915	Α	31-10-1989
				PT	88527	A,B	01-10-1988
				US	4914214	A	03-04-1990
				ZA	8806932	A	30-05-1989
WO.	0158868	Α	16-08-2001	FR	2807431	A1	12-10-2001
				AU	4847001	Α	20-08-2001
				MO	0158868	A1	16-08-2001
				PL	346555	A1	10-09-2001
WO	0156972	Α	09-08-2001	FR	2807430	A1	12-10-2001
				AU	5046701	Α	14-08-2001
				WO	0156972	A1	09-08-2001
				HU	0101337	A2	28-11-2001
				PL	346553	A1	10-09-2001
WO	0156353	A	09-08-2001	FR	2807037	A1	05-10-2001
				AU	4843301	Α	14-08-2001
				WO	0156353	A2	09-08-2001
				HU	0101335	A2	28-11-2001
				PL	346554	A1	10-09-2001